# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

## **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problems Mailbox.

(1) N° de publication : (A n'utiliser que pour les

2 378 808

#### INSTITUT NATIONAL DE LA PROPRIÉTÉ INDUSTRIELLE

**PARIS** 

## **DEMANDE** BREVET D'INVENTION

21)

99	Nouvesux copolymères hydrophiles à base de N-{tris (hydroxyméthyl) méthyl} acrylamide o de N-{tris (hydroxyméthyl) méthyl] méthacrylamide, leur préparation et leur emploi da			
	les techniques de séparation.			
<b>(51)</b>	Classification internationale (Int. Cl. <sup>2</sup> ).	C 08 F 220/58; B 01 D 15/00; C 08 L 5/00, 33/26 C 08 L 89/00.		
*		28 janvier 1977, à 14 h 24 mn.		
<b>22</b>	Date de dépôt	20 Janvier 1977, 8 14 11 24 1111.		
33 33 33	Priorité revendiquée :			
<b>19</b>	Date de la mise à la disposition du public de la demande  Déposant : MAR-PHA Société d'Etue	B.O.P.I. — «Listes» n. 34 du 25-8-1978.  des et d'Exploitation de Marques, résidant en France.		
	public de la demande			
	public de la demande			
	public de la demande  Déposant : MAR-PHA Société d'Etu			
<b>1</b>	public de la demande  Déposant : MAR-PHA Société d'Etu	des et d'Exploitation de Marques, résidant en France.		
<b>1</b>	public de la demande  Déposant : MAR-PHA Société d'Etue  Invention de : Eric Brown, Egisto Bo	des et d'Exploitation de Marques, résidant en France.		
<b>1</b>	public de la demande  Déposant : MAR-PHA Société d'Etu	des et d'Exploitation de Marques, résidant en France.		
79	public de la demande  Déposant : MAR-PHA Société d'Etue  Invention de : Eric Brown, Egisto Bo	des et d'Exploitation de Marques, résidant en France.		

Deuxième demande divisionnaire déposée le 28 juillet 1977, n. 77.23223.

10

15

20

25

30

35

La présente inv ntion a pour objet de nouveaux copolymères hydrophiles, leurs procédés de préparation et leur emploi, sous forme de gels aqueux, dans des techniques de séparation telles que la chromatographie en phase liquide sur gel.

une méthode courante de fractionnement et séparation des molécules en fonction de leur taille. Les molécules de taille supérieure aux plus gros cores de gel se déplacent avec la phase mobile liquide, alors que les molécules de taille plus petite pénètrent plus au moins profondément dans les pores du gel, qui constitue la phase stationnaire, et sont donc plus ou moins retenues. Si donc on fait circuler sur une colonne remplie de gel une phase liquide dans laquelle on a injecté un échantillon contenant des molécules de tailles différentes, la vitesse de migration de ces molécules vers le bas de la colonne variera d'une molécule à l'autre et les molécules seront donc séparées.

Les principeux hydrogels actuellement utilisés comme support dans les techniques mentionnées ci-dessus sont d'une part les gels de polysaccharides naturels éventuellement réticulés (gels d'agarose, gels de dextran connus sous la marque commerciale Sephadex) et d'autre part des gels de polymères synthétiques ou semisynthétiques comme, par exemple, les gels de polyacrylamide ou les gels mixtes polyacrylamide - agarose. Ces supports ne sont pas exempts de défauts. Les gels de polyacrylamide ou polyacrylamide - agarose sont chimiquement instables en milieu basique du fait de l'hydrolyse des groupes amide en groupes acide carboxylique, ce qui limite leur domaine d'emploi. Certains gels de dextran présentent des propriétés mécaniques médiocres, d'où l'impossibilité d'en faire des colonnes ayant un débit relativement élevé et constant. Enfin les gels d'agarose résistent mal à la chaleur et aux agents affaiblissant les liaisons hydrogène (urée, guanidine, etc...) et de plus, comme tous les gels d'origine naturelle, sont très sensibles à l'attaque par les bactéries ou certains enzymes.

A cause des défauts signalés ci-dessus, il a été

proposé de remplacer les gels précédents par des gels de copclymères hydrophiles de N-[tris (hydroxyméthyl) méthyl] méthacrylamide et de N.N'-éthylène-bis- méthacrylamide ou N.N'-méthylènebis-acrylamide (agent réticulant)(of Tetrahedron Letters No 6, p 357 - 358, 1975). Mais l'obtention de gels homogènes, donc transparents, de tels copolymères est difficile car, lors de la polymérisation, il se forme, spécialement aux fortes concentrations en agent réticulant, des homopolymères de N,N'-éthylènebis- méthacrylamide ou N,N'-méthylène-bis-acrylamide, qui forment des précipités blancs au sein du gel.

Or il a été trouvé, conformément à la présente invention, de nouveaux copolymères très hydrophiles qu'il est facile d'obtenir sous forme de gels aqueux homogènes et qui sont susceptibles de remplacer avantageusement, dans leurs applications, aussi bien les gels hautement réticulés tels que les gels de dextran que les gels macroréticulés tels que les gels d'agarose.

10

15

25

35

Les copolymères selon l'invention sont des copolymères statistiques réticulés tridimensionnels, insolubles dans l'eau, qui contiennent, sous forme copolymérisée :

- 20 a) 25 % à 98 % en poids de N-[tris (hydroxyméthyl) méthyl] acrylamide ou de N-[tris (hydroxyméthyl) méthyl] méthacrylamide, ou d'un mélance de ces daux composés.
  - b) 2 % à 50 % en poids d'un ou plusieurs monomères possédant plusieurs doubles liaisons éthyléniques polymérisables et un ou plusieurs groupes hydroxy, et exempts de groupes NH<sub>2</sub> ou COOH,
  - c) 0 < 3 50 < en poids d'un ou plusieurs monomères possédant une double liaison éthylénique polymérisable et un ou plusieurs groupes amino ou carboxylique.

les monomères a) sont des produits connuc. Ils ont été décrits, avec leurs procédés de préparation, dans diverses cublications (cf. par exemple, JEDLINSKI et PAPROTNY, ROCZMIKI Chemii, Ann. Soc. Chim. Polonorum, 1966, 40, p 1487 - 1493; Tetrahedron Letters No 6, 1975, p 357 - 358).

Les monomères b), qui sont des agents réticulants, répondent de préférence à l'une des formules générales (I) ou (II) ci-dessous :

$$H_{2}C = C - (CH_{2})_{n} - C - N - (CHX)_{m} - N - C - (CH_{2})_{n} - C = CH_{2}$$
(1)
$$H_{2}C = C - (CH_{2})_{n} - N - C - (CHX)_{m} - C - N - (CH_{2})_{n} - C = CH_{2}$$
(11)

15

20

25

30

35

dans lesquelles R est un atome d'hydrogène ou un groupe méthyle.

R' est un atome d'hydrogène ou un groupe hydroxyméthyle, X est
un atome d'hydrogène ou un groupe GH, n et m sont des nombres
entiers allant de O à 6, avec la restriction que X et R' ne peuvent âtre simultanément des atomes d'hydrogène.

Comme exemples de monomères b) on peut citer en particulier la N,N'-diallyl-tartradiamide, le glyoxal-bis- acry-lamide, la N,N'méthylène-bishydroxyméthylacrylamide.

Comme exemples de composés c) on peut citer, entre autres, la N-[N-acryloyl) glycyl] glycine, la N-[(N-méthacryloyl) glycyl] glycine, l'acide N-acryloyl 2- aminocaprolque.

Bien que la présente invention concerne l'ensemble des copolymères ci-dessus définis, elle a plus particulièrement pour objet ceux de ces copolymères qui contiennent, sous forme copolymérisée, 50 % à 98 % en poids de monomères a), le complément à 100 % étant constitué par un ou plusieurs monomères b), et tout spécialement ceux qui contiennent 50 % à 98 % en poids de N-[tris (hydroxyméthyl) méthyl] acrylamide, le complément à 100 % étant constitué par un ou plusieurs monomères b).

Les copolymères hydrophiles réticulés selon l'invention peuvent être préparés, selon des procédés connus, par polymérisation radicalaire des divers monomères en solution aqueuse. La polymérisation est effectuée à une température de 0°C à 100°C, de préférence 40°C à 60°C, et en présence des initiateurs habituellement utilisés en polymérisation radicalaire. Comme tels on peut citer, par exemple, les systèmes red-ox comme N,N,N,'N' tétraméthyl éthylénediamine (TEMED) + persulfate alcalin ou diméthylaminopropionitrile + persulfate alcalin, les peroxydes

10

15.

20

25

30

35

organiques comme le peroxyde de benzoyle, et l'azo-2,2'-bisisobutyronitrile. La concentration totale en monomères [c'est-àdire la concentration en monomères a) + b) + c) des solutions
aqueuses soumises à la polymérisation va de 20 g/l à 300 g/l
et le pourcentage en poids de monomère b) dans les monomères totaux
est de 2 % à 50 %.

La polymérisation peut être une polymérisation en bloc ou en émulsion. Dans le cas de la polymérisation en bloc, la solution aqueuse contenant les divers monomères et l'initiateur est soumise à une polymérisation en phase homogène. Le bloc de gel aqueux obtenu est ensuite fractionné en grains, par exemple par passage à travers les mailles d'un tamis.

La polymérisation en émulsion, qui est le mode de préparation préféré car elle fournit directement le gcl aqueux sous forme de granules sphériques de taille déterminée, peut être effectuée comme suit :

La solution aqueuse contenant les divers monomères est versée lentement dans une phase liquide organique, non miscible à l'eau, maintenue/en agitation et contenant éventuellement un agent émulsifiant. La vitesse d'agitation est règlée de façon à obtenir une émulsion de la phase aqueuse dans la phase organique ayant la taille de gouttelettes voulue. Le contrôle de cette taille, donc le règlage de l'agitation, est effectué par examen au microscope de prélèvements faits sur l'émulsion. Une fois règlée la vitesse d'agitation, on introduit dans l'émulsion l'initiateur, qui déclenche la polymérisation. Cette dernière est poursuivie jusqu'à son terme en conservant les mêmes conditions d'agitation. Les perles de gel aqueux ainsi obtenues sont lavées avec un solvant ou un tensio-actif afin de les débarasser des traces de phase organique, puis avec de l'eau.

Comme phase organique liquide utilisable on peut citer, par exemple, les huiles végétales (huile de soja, huile d'arachide, huile de tournesol, etc..) ou minérales (huile de paraffine, huile de silicones), les produits de distillation fractionnée du pétrole (benzène, toluène, etc..) les hydrocarbures chlorés (tétrachlorure de carbone, chlorure de méthylène, etc..) et les mélanges de ces divers composés. La phase organique liquide peut

éventuellement contenir un agent émulsionnent comme les produits connus sous la dénomination commerciale "Spans" ou "Tweens", à la concentration de 0,1 % à 4 % en volume.

La perles de gel aqueux obtenues par le procédé de polymérisation en émulsion ont un diamètre de particules qui varie, suivant les conditions opératoires, de 10 Pm à 600 pm.

Les gels aqueux obtenus par l'un des procédés exposés ci-dessus peuvent être conservés en suspension dans de l'eau ou dans une solution tampon aqueuse, en présence de traces d'un bactériostatique comme, par exemple, l'azothydrate de sodium. Une concentration de 0,02 % en azothydrate de sodium suffit à assurer la conservation.

10

15

20

25

30

35

Les gels aqueux peuvent aussi être séchés par les procédés conventionnels (lyophilisation, traitement par un solvant organique miscible à l'eau, etc..). On obtient ainsi les copolymères sous forme d'une poudre blanche, réhydratable au moment de l'emploi. La réhydratation s'effectue par simple contact avec de l'eau ou une solution tampon aqueuse. Les poudres de copolymères représentent une forme très commode de stockage car elles occupent un volume très faible et peuvent être conservées indéfiniment, sans addition de conservateurs et bactériostatiques.

Les copolymères selon l'invention sont stables thermiquement (ils résistent à des températures atteignant 120°C à 130°C) et insensibles à l'attaque buctérienne ou enzymatique. En outre ils sont stables chimiquement en présence de solutions aqueuses nettement acides (pH2) ou basique (pH 13), ce qui permet leur emploi dans un domaine de pH très étendu.

Les copolymères selon l'invention peuvent être utilisés avantageusement, à l'état de gels aqueux, comme supports dans les techniques de chromatographie de perméation opérant en milieu aqueux ou en milieu mixte H<sub>2</sub>O + solvant organique. Ils permettent de séparer, suivant leurs tailles, les composants des mélanges de substances macromoléculaires et notamment les composants des mélanges de protéines. Les propriétés des gels (rigidité, domaine de fractionnement) dépendent de la concentration totale en monomères de la solution aqueuse soumise à la polymérisation, de la nature de l'agent réticulant (monomère b) et de

son pourcentag dans les monomères totaux, et aussi des conditions de polymérisation. En faisant varier des divers paramètres on obtient toute une gamme de gels aux caractéristiques diverses. Ces gels permettent la séparation de macromolécules dont le poids moléculaire va de 500 daltonsjusqu'à plusieurs millions de daltons.

Les copolymères selon l'invention peuvent être associés à des produits macromoléculaires naturels solubles dans l'mau et gélifiables, tels que, par exemple, l'agar-agar, l'agarose ou la gélatine, afin d'obtenir des gels mixtes ayant des caractéristiques particulières. Ainsi, pour avoir des gels particulièrement durs, on associera un copolymère selon l'invention à l'agarose. Dans ces gels mixtes le rapport en poids produit macromoléculaire naturel gélifiable copolymère selon l'invention

15 est <u>2</u>2.

Pour préparer de tels gels mixtes on opère comme indiqué précédemment, sauf que l'or introduit au départ dans la solution aqueuse des monomères la quantité voulue de produit macromoléculaire naturel gélifiable, cette quantité correspondant à une concentration comprise engénéral entre 0,5 et 6 % en poids dans la solution aqueuse. Le produit macromoléculaire naturel se gélifie à l'intérieur des mailles du copolymère lorsqu'on refroidit le milieu réactionnel après la polymérisation.

Les examples suivants illustrent l'invention sans

25 la limiter.

EXEMPLE 1: Préparation d'un copolymère N- Étris (hydroxyméthyl)

methyl acrylamide N.N'-diellyl-tartradiamide sous forme de gel

aqueux, par polymérisation en bloc.

pans 100 ml d'eau déminéralisée, contenus dans un récipient placé au bain-marie à 50°C, on dissout 10 g de N-Étris (hydroxyméthyl) méthyl acrylamide et 1 g de N,N'-diallyl-tartradiamide. La solution est ensuite filtrée, dégazeifiée sous vide et replacée au bain-marie à 50°C. La solution est agitée doucement à l'aide d'un agitateur magnétique et on y introduit 150 mg de persulfate d'ammonium et 0,16 ml de TEMED. Au bout de quelques minutes on observe un léger échauffement du milieu réactionnel, suivi par la prise en masse de la solution. On obtient ainsi un bloc de gel aqueux rigide et transparent. Ce bloc est fragmenté en

Grains par passage sur un tamis ayant des mailles de 100 Am. Les grains/sent lavés et conservés dans la solution tampen choisis.

Le gel homogène ainsi obtenu peut être utilisé comme support en chromatographie de perméation. Sen domaine de fractionnement stétend de 2500 daltons à 300.000 daltons. EXEMPLES 2 à 4 :

On opère comme à l'example 1 mais en amployant, pour 199 m) d'eau déminéralisée, les quantités suivantes de monomères :

5

10

15

20

25

30

		N-[tris (hydroxyméthyl) méthyl] acrylamide	N,N'-diallyl- tartradiamide
Exemple	2	5 g	1 g
**	3	10 g	0,5 g
**	4.	20 դ	1 g
			<u></u>

On obtient des gels transparents homogènes, de caractéristiques variées. Le gel de l'exemple 2 est peu compact, celui del'exemple 3 est compact et celui de l'exemple 4 est très dur.

Ces gels sont utilisables comme support en chromatographie de perméation. Les domaines de fractionnement des gels des exemples 3 et 4 sont respectivement :

2500 daltons à 300.000 daltons (exemple 3)
1000 daltons à 100.000 daltons( " 4)

EXEMPLE 5: Préparation d'un copolymère N- [tris (hydroxyméthyl) méthyl] acrylamide | glyoxal-his-acrylamide sous forme de perles de gel aqueux.

Dans un réacteur de 700 ml, on introduit 350 ml d'huile de paraffine et 2 ml de l'agent émulsifiant connu sous la dénomination commerciale "Span-85". On agite mécaniquement le mélange et le chauffe à 55°C. Par ailleurs on dissout, dans 200 ml d'eau chauffée à 55°C, 40 g de N- [tris(hydroxyméthyl) méthyl] acrylamide et 4 g de glyoxal-bis-acrylamide et ajoute à cette solution 300 mg de persulfate d'ammonium. La solution ainsi obtenue est versée dans l'huile de paraffine agitée. La vitesse d'agitation est règlée de façon à obtenir une émulsion

stable dont les gouttelettes ont un diamètre d'environ 100 µm. Au bout de 10 minutes d'agitation, on introduit dans l'émulsion 0,32 ml de TEMED et on poursuit l'agitation pendant encore 30 minutes.

On refroidit alors le milieu réactionnel par addition d'eau glacée, arrête l'agitation et laisse reposer le mélange quelques heures. La phase huileuse surnageante est éliminée par succion et les perles de gcl obtenues, d'un diamètre d'environ 100 µm, sont récupérées par décantation. Ses perles sont lavées à l'aide d'une solution aqueuse de friton X = 100 à 0,1 %, pour éliminer les restes d'huile, puis avec de l'eau déminéralisée jusqu'à élimination totale du détargent. Les perles pervent être conservées dans l'eau ou dans une solution tampon appropriée.

Le gel aqueux transparent homogène airsi obtonu est très dur. Il a un domaine de fractionnement qui s'étend de 1.500 à 50.000 daltons. Il est particulièrement indiqué pour les opérations de dessalage sur colonne des solutions de protéines. EXEMPLES 6 à 8:

On opère comme à l'exemple 5 mais en employant, pour 200 ml d'eau, les quantités suivantes de monomères :

		N-[tris(hydroxyméthyl)méthyl] acrylamide	glyoxal-bis- acrylamide
Exemple	6	10 g	1 3
•	7	20 g	? ງ
<b>#</b> .	8	40 5	2 g

On obtient des gels transparents homogères, utilisables comme support en chromatographie de perméation. Le domaine de fractionnement du gel de l'exemple 7 est : 2500 dalton à 300.000 daltors

#### EXEMPLE 9:

5

10

15

20

25

30

Cet exemple est donné à titre comparatif. Si, dans les exemples 1,2, 5, 6 et 7 précédents, on remplace to N.N'-diallyl-tartradiamide et le glyckal-bis-acrylamide par la N.N'-méthylène-bis-acrylamide, on obtient des gels aqueux qui ne sont pas transparents, donc qui sont hétérogèner.

EXEMPLE 10: Préparation d'un gel mixte contenant de l'agarnes et un copolymère N- [tris(hydroxyméthyl)méthyl] acrylamide glyokal-bis-acrylamide.

Co conduit la polymárisation comme à l'exemple 5, sauf que l'huile de paraffine est remolacée par l'huile de soja, que l'on emploie 7 ml de "Span 85" au lieu de 2 ml, et que la solution aquause versée dans l'huile contient, pour 200 ml d'eau, 30 g de N- [tris(hydroxyméthyl) méthyl] acrylamide, 3 g de glyoxalbis- acrylamide, 4 g d'agarose et 300 mg de persulfate d'ammonium.

10

20

25

35

température de l'émulsion progressivement jusqu'à 40°C puis refroidit brutalement l'émulsion par addition d'eau glacée. La phase huileuse surnageante est éliminée par succion et les perles de gel mixte obtenues sont séparées, lavées à l'aide d'une solution aqueuse à C,2 % de laurylsulfate de sodium, nuis avec de l'eau déminéralisée. Ces perles sont ponservées en suspension dans de l'eau à 4°C contenant des traces d'un bactériostatique tel que l'azothydrate de sodium.

Le gel aqueux ainsi obteru est particulièrement dur et convient très bien nour la chromatographie à débit élevé. Ce gel n'est pas thermostable et doit être utilisé à des temnératures inférieures à 17°C.

EXEMPLE 11 : Préparation d'un conclymère N- (tris(hydroxyméthyl) méthyl acrylamide glyoxal-bis-acrylamide sous forme sèche.

Les perles de gel aqueux obtenues dans les exemples 5 à 8 cont placées avec de l'eau dans un récinient pourvu à sa bose d'une sortie à laquelle a été adapté un filtre. Les perles sont maintenues en suspension par agitation magnétique continue. On introduit de manière continue de l'alcool éthylique à la partie supérieure du récipient, le débit d'introduction étant règlé de manière à êtrevau débit de sortie de l'eau à la base du récipient. Les parles en suspension vont donc se trouver en contact avec un milieu de plus en plus riche en éthanol. L'eau va être ainsi chassée progressivement de l'intérieur des perles et remplacée par

l'éthanol.Lorsque l'opération est achevée, on remplace à son tour l'éthanol par l'acétone, puis l'acétone par l'éther éthylique en suivant la même méthode. On obtient finalement un gel imbibé d' éther que l'on sèche sous courant d'air en quelques minutes.

On obtient ainsi, pour 100 ml de gel de départ, environ 5 à 20 g de copolymère, sous forme d'une poudre fine constituée de pe--tites sphères. Cette poudre se réhydrate immédiatement par simple contact avec de l'eau et les particules reprennent leur forme initiale. Le comportement en chromatographie du gel sèché et réhydra-10 té ne diffère pas de celui du gel aqueux de départ.

5

#### REVENDICATIONS

10) Capolymòpes statistiques réticulés tridicensionadis, insolubles dans l'éau, naractérisés en se qu'ils continument, sous forme copolymérisés :

a) 25 % à 98 % en poids de l'-[tris(hydroxyméthyl) 5 méthyl] norylamide ou de M-[tris(hydroxyméthyl) méthyl] méthacrylanide, ou d'un mélange de ces deux composés.

b) 2 % à 50 % en poids d'un ou plusiours monomères possédant plusieurs doubles linisons éthyléniques polymérisables et un ou plusieurs groupes hydroxy, et exempts de groupes NH<sub>2</sub> ou LOOH,

n) 0 % à 50 % en poids d'un ou plusieurs monomères possédant une double liaison éthylénique polymérisable et un ou plusieurs groupes amino ou carboxylique.

10

2°) Copolymères tels que définis dans la revendication 1) carac-15 térisés en co que les monomères b) répondent à l'une des formules :

(I) 
$$H_2 U = \frac{1}{R} - (CH_2)_n - \frac{1}{R} - \frac{1}{R} - \frac{1}{R} = \frac{1}{R} - \frac{1}{R} = \frac{1}{R} = \frac{1}{R}$$

20 (II) 
$$H_2C = C - (CH_2)_n - N - C - (CHX)_m - C - N - (CH_2)_n - C = CH_2$$

dans lesquelles R est un atome d'hydrogène ou un groupe méthyle,
R' est un atome d'hydrogène ou un groupe hydroxyméthyle, X est un
atome d'hydrogène ou un groupe OH, n et m sont des nombres entiers
25 allant de O è 6, X et R' ne pouvant être simultanément des atomes
d'hydrogène.

30 étant constitué par un ou plusieurs monomères b).

4°) Copplymères tels que définis dans la revendication 3) caractérisés en se que le monomère a) est la N-[tris(hydroxyméthyl) méthyl] acrylamide.

- 5°) Copolymères tels que définis dans chacuns des revendications
- u 4 caractérisés en ce que le menomère h) est la N,N'-dially!tartradiamide.
- 6°) Copolymères tels que définis dans chacune des revendications
- 5 3) nu 4) caractérisés en ce que le monomère h) est le glyoxal-bisacrylamide.
  - 7º) Copolymères tels que définis dans chacune des revendications
  - 3) ou 4 caractérisés en ce que le monomère b) est la K,N'-méthylène-his-hydroxyméthylacrylamide.
- 10 8°) Gels aque ix caractérisés en ce qu'ils contiennent un copolymère tel que défini dans chacune des revendications 1 à 7)
  9°) Sels aqueux tels que définis dans la revendications 8), caractérisés en ce qu'ils sont sous la forme de parles ayant un diamètre de 10 4m à 600 4m.
- 15 10°) Gels aqueux tels que définis dans chacure des revendications 8) et 9), caractérisés en ce qu'ils contiennent en plus un produit macromoléculaire naturel gélifiable, le rapport en poide produit macromoléculaire naturel gélifiable dans le gel étant copolymère

inférieur ou égal à 2.

20 11°) Gels aqueux tels que définis dans la revendication 10), caractérisés en ce que le produit macromoléculaire naturel gélifiable est l'agarose, l'agar-agar ou la gélatine.